PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-310524

(43) Date of publication of application: 24.11.1998

(51)Int.CI.

A61K 31/415 // C07D233/90 C07D403/10 C07D405/12

(21)Application number: 10-016632

(71)Applicant: SANKYO CO LTD

(22)Date of filing:

29.01.1998

(72)Inventor:

SADA TOSHIO

KOIKE HIROYUKI

YANAGISAWA HIROAKI

(30)Priority

Priority number: 09 22576

Priority date: 05.02.1997

Priority country: JP

09 57244

12.03.1997

JP

(54) AGENT FOR PREVENTING OR TREATING DIABETIC COMPLICATE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject compound useful for the prevention and treatment of diabetic complications, especially nephropathy, hyperlipemia and hypertension complicated with insulin-independent diabetes by including a specific angiotensin II receptor antagonist as an active component.

SOLUTION: This agent for the prevention and treatment of diabetic complications is produced by using an imidazolecarboxylic acid expressed by the formula (R1 is a 1-4C alkyl; R2, R3 and R4 are each or 1-4C alkyl; R5 is H; R6 is carboxyl or tetrazol-5-yl), its pharmacologically permissible salt or pharmacologically permissible ester as an active component. The administration rate of the active component for adult is 10-500 mg/dose for oral administration and 5-250 mg/dose for intravenous injection in 1-6 divided doses per day.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.10.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

22.08.2005

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3748697
[Date of registration] 09.12.2005
[Number of appeal against examiner's decision of rejection] 2005-17959
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection] 20.09.2005

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-310524

(43)公開日 平成10年(1998)11月24日

(21) 山田本島	EET/10 10000	(71) HERE I. 000001		
		宋龍朱 宋龍查書	: 請求項の数28 OL	(全 14 頁)
405/12	2 3 3	405/12	2 3 3	
403/10	233	403/10	233	
// C 0 7 D 233/90		C 0 7 D 233/90	Α	
A 6 1 K 31/415	ADP	A 6 1 K 31/415	ADP	
(51) Int.Cl. 6	識別記号	ΡI		

(21)出願番号	特顯平10-16632	(71)出願人	000001856
4> .* *			三共株式会社
(22)出顧日	平成10年(1998) 1 月29日		東京都中央区日本橋本町3丁目5番1号
		(72)発明者	佐田 登志夫
(31)優先権主張番号	特願平9-22576		東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株
(32) 優先日	平9 (1997) 2月5日		式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	小池 博之
(31)優先権主張番号	特願平9-57244		東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株
(32)優先日	平9 (1997) 3 月12日		式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	柳沢 宏明
			東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株
			式会社内
		(74)代理人	弁理士 大野 彰夫 (外2名)
		I	

(54) 【発明の名称】 糖尿病合併症予防薬又は治療薬

(57)【要約】

【課題】本発明は、NIDDMモデルラットの腎症、高脂血症及び高血圧症のいずれに対しても、優れた抑制効果を有する糖尿病合併症の予防薬又は治療薬を提供する。

【解決手段】一般式

【化1】

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式

【化1】

(式中、R¹ は、C₁ - C₁ アルキル基を示し、 R² 及びR³ は、同一又は異なって、水素原子又はC₁ - C₁ アルキル基を示し、

 R^4 は、水素原子又は C_1 $-C_4$ アルキル基を示し、 R^5 は、水素原子を示し、

R⁵ は、カルボキシ基又はテトラゾール-5-イル基を示す。)を有するイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルを有効成分として含有する糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項2】有効成分が、

R¹ がエチル基、プロピル基又はブチル基であるイミダ ゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくは その薬理上許容されるエステルである請求項1の糖尿病 合併症予防薬又は治療薬。

【請求項3】有効成分が、

R¹ がプロピル基又はブチル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項4】有効成分が、

R¹ がプロピル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項5】有効成分が、

R² 及びR³ が、同一又は異なって、水素原子又はメチル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである 請求項1乃至4の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項6】有効成分が、

R² 及びR³ が、同一で、メチル基であるイミダゾール カルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬 理上許容されるエステルである請求項1乃至4の糖尿病 合併症予防薬又は治療薬。

【請求項7】有効成分が、

R[・] が水素原子又はメチル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1乃至6の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項8】有効成分が、

R⁴ が水素原子であるイミダゾールカルボン酸類、その 薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエス テルである請求項1乃至6の糖尿病合併症予防薬又は治 療薬。

【請求項9】有効成分が、

R⁵ が水素原子又は式 R⁵aを有する基(式中、R⁵a は、メチル基、エチル基、アセトキシメチル基、1-(アセトキシ) エチル基、ピバロイルオキシメチル基、 10 1-(ピパロイルオキシ)エチル基、メトキシカルボニ ルオキシメチル基、1-(メトキシカルボニルオキシ) エチル基、エトキシカルボニルオキシメチル基、1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル基、プロポキシカ ルボニルオキシメチル基、1-(プロポキシカルボニル オキシ) エチル基、イソプロポキシカルボニルオキシメ チル基、1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチ ル基、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレ ンー4ーイル)メチル基又はフタリジル基である。)で あるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される 20 塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項 1 乃至8の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項10】有効成分が、

R⁵ が水素原子又は式 R⁵aを有する基(式中、R⁵a は、ピバロイルオキシメチル基、エトキシカルボニルオ キシメチル基、1- (エトキシカルボニルオキシ) エチ ル基、イソプロポキシカルボニルオキシメチル基、1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル基、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4-イ ル) メチル基又はフタリジル基である。) であるイミダ 30 ゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくは その薬理上許容されるエステルである請求項1乃至8の 糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項11】有効成分が、

R⁵ が式 R⁵ aを有する基(式中、R⁵ aは、ピバロイルオキシメチル基又は(5 - メチル-2 - オキソー1,3 - ジオキソレン-4 - イル)メチル基である。)であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1乃至8の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

40 【請求項12】有効成分が、

R[®] がテトラゾール-5-イル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1乃至11の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項13】有効成分が、

ピバロイルオキシメチル 4-ヒドロキシメチル-2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール<math>-5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

50 (5ーメチルー2ーオキソー1,3ージオキソレンー4

1

- (1) メチル 4 - (1) リテンター - (1) - (1) - (1) - (1) - (2) - (1)

 \forall パロイルオキシメチル 4-(1-tドロキシエチル) -2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)] フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5-カルボキシレート、

(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソレン-4 ル] フェーイル) メチル 4-(1-ヒドロキシエチル)-2-10 一ト及びプロピルー1-[4-[2-(テトラゾール-5-イ (5-メル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー<math>5-カ ーイル) ルボキシレート、 1-メチ

 \forall パロイルオキシメチル $4-(1-\forall$ ドロキシー $1-\forall$ メチルエチル) $-2-\forall$ ロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)] フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5- カルボキシレート、

エトキシカルボニルオキシメチル 4-(1-e) ドロキシー1-y チルエチル) -2-y ロピル-1-[4-[2-(テトラゾールー5-イル)] フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5- カルボキシレート、

1-(x++y)nボニルオキシ) エチル 4-(1-y) ヒドロキシー1-y チルエチル) -2-y ロピルー1-y [4-y] フェニル] フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5-y ルボキシレート、イソプロポキシカルボニルオキシメチル 4-(1-y) ドロキシー1-y チルエチル) -2-y ロピルー1-y エニル] メチルイミダゾールー1-y フェニル] フェニル] フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー1-y エチル 1-y カルボニルオキシ) エチル 1-y 30 1-y カルボニシー 1-y カルボニルカキシ) フェニル 1-y アート、

エトキシカルボニルオキシメチル 2-プチル-4- (1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、<math>1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル 2-プチル-4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-1-

[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フ 50

x=n メチルイミダゾールー5ーカルボキシレート、イソプロポキシカルボニルオキシメチル 2- ブチルー4ー (1- ヒドロキシー1- メチルエチル)-1- [4- [2- (テトラゾールー5ーイル) フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレート、1- (イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル 2- ブチルー4ー (1- ヒドロキシー1- メチルエチル)- 1- [4- [2- (テトラゾールー5ーイル) フェニ

ル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレ

(5-メチルー2-オキソー1, 3-ジオキソレンー4-イル) メチル 2-ブチルー4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾールー5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレートからなる群から選択されるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルである請求項1の糖尿病合併症予防薬又は治療薬。

【請求項14】糖尿病合併症が腎症、高脂血症又は高血) 圧症である請求項1乃至13の予防薬又は治療薬。

【請求項15】一般式

【化2】

(式中、 R^1 は、 C_1 ー C 、アルキル基を示し、 R^2 及び R^3 は、同一又は異なって、水素原子又は C_1 ー C 、アルキル基を示し、

 R^{4} は、水素原子又は C_{1} $-C_{4}$ アルキル基を示し、 R^{5} は、水素原子を示し、

R⁶ は、カルボキシ基又はテトラゾール-5-イル基を示す。)を有するイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルを有効成分として含有する腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項16】有効成分が、

R¹ がエチル基、プロピル基又はブチル基であるイミダ ゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその 薬理上許容されるエステルである請求項15の腎疾患予 防薬または治療薬。

【請求項17】有効成分が、

R¹ がプロピル基又はブチル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルである請求項15の腎疾患予防薬または 治療薬。

【請求項18】有効成分が、

R' がプロピル基であるイミダゾールカルボン酸類、そ

の薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステ ルである請求項15の腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項19】有効成分が、

R² 及びR³ が、同一又は異なって、水素原子又はメチ ル基であるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容 される塩又はその薬理上許容されるエステルである請求 項15乃至18の腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項20】有効成分が、

R² 及びR³ が、同一で、メチル基であるイミダゾール カルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上 10 許容されるエステルである請求項15乃至18の腎疾患 予防薬または治療薬。

【請求項21】有効成分が、

R が水素原子又はメチル基であるイミダゾールカルボ ン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容さ れるエステルである請求項15乃至20の腎疾患予防薬 または治療薬。

【請求項22】有効成分が、

R¹ が水素原子であるイミダゾールカルボン酸類、その 薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステル 20 である請求項15乃至20の腎疾患予防薬または治療 薬。

【請求項23】有効成分が、

R°が水素原子又は式 R°aを有する基(式中、R°a は、メチル基、エチル基、アセトキシメチル基、1-(アセトキシ) エチル基、ピパロイルオキシメチル基、 1- (ピパロイルオキシ) エチル基、メトキシカルボニ ルオキシメチル基、1- (メトキシカルボニルオキシ) エチル基、エトキシカルボニルオキシメチル基、1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル基、プロポキシカ ルボニルオキシメチル基、1-(プロポキシカルボニル オキシ) エチル基、イソプロポキシカルボニルオキシメ チル基、1- (イソプロポキシカルボニルオキシ) エチ ル基、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレ ン-4-イル) メチル基又はフタリジル基である。) で あるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される 塩又はその薬理上許容されるエステルである請求項15 乃至22の腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項24】有効成分が、

R⁵ が水素原子又は式 R⁵aを有する基(式中、R⁵a は、ピパロイルオキシメチル基、エトキシカルボニルオ キシメチル基、1-(エトキシカルボニルオキシ)エチ ル基、イソプロポキシカルボニルオキシメチル基、1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル基、(5-メチルー2ーオキソー1、3ージオキソレン-4ーイ ル) メチル基又はフタリジル基である。) であるイミダ ゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその 薬理上許容されるエステルである請求項15乃至22の 腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項25】有効成分が、

R°が式 R°aを有する基(式中、R°aは、ピバロイル オキシメチル基又は(5-メチル-2-オキソ-1、3 - ジオキソレン-4-イル) メチル基である。) である イミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又 はその薬理上許容されるエステルである請求項15乃至 22の腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項26】有効成分が、

R がテトラゾールー5ーイル基であるイミダゾールカ ルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上許 容されるエステルである請求項15乃至25の腎疾患予 防薬または治療薬。

【請求項27】有効成分が、

ピバロイルオキシメチル 4-ヒドロキシメチルー2-プロピルー1ー [4- [2- (テトラゾールー5-イ ル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾールー5ーカ ルボキシレート、

(5-メチル-2-オキソー1, 3-ジオキソレン-4 ーイル) メチル 4ーヒドロキシメチルー2ープロピル -1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニ ル] フェニル] メチルイミダゾールー5-カルボキシレ ート、

ピバロイルオキシメチル 4- (1-ヒドロキシエチ ル) -2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール -5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾール -5-カルボキシレート、

(5-メチルー2-オキソー1, 3-ジオキソレン-4 ーイル) メチル 4ー (1ーヒドロキシエチル) -2-プロピルー1ー[4ー[2ー(テトラゾールー5ーイ ル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾールー5ーカ ルボキシレート、

ピバロイルオキシメチル 4- (1-ヒドロキシー1-メチルエチル) -2-プロピル-1-[4-[2-(テ トラゾールー5ーイル)フェニル]フェニル]メチルイ ミダゾールー5ーカルボキシレート、

エトキシカルボニルオキシメチル 4- (1-ヒドロキ シー1ーメチルエチル) -2-プロピル-1-「4-[2-(テトラゾールー5-イル)フェニル]フェニ ル] メチルイミダゾールー5-カルボキシレート、

1- (エトキシカルボニルオキシ) エチル 4- (1-ヒドロキシー1ーメチルエチル) -2-プロピルー1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニル]フ ェニル] メチルイミダゾールー5-カルボキシレート、 イソプロポキシカルボニルオキシメチル 4-(1-ヒ ドロキシー1-メチルエチル) -2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニル]フ ェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、 1- (イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル 4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル) -2-プロピル -1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニ 50 ル]フェニル]メチルイミダゾールー5ーカルボキシレ ート、

ピバロイルオキシメチル 2-ブチル-4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

ル] メチルイミダソールー5ーカルボキシレート、 1ー (イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル 2ー ブチルー4ー (1ーヒドロキシー1ーメチルエチル) ー 1ー [4ー [2ー (テトラゾールー5ーイル) フェニ ル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレ ート及び

(5-メチルー2-オキソー1, 3-ジオキソレンー4ーイル) メチル 2-ブチルー4ー(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾール 30-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレートからなる群から選択されるイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルである請求項15の腎疾患予防薬または治療薬。

【請求項28】腎疾患が糸球体腎炎である請求項15乃至27の予防薬または治療薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、イミダゾールカル 40 ボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルを有効成分として含有する糖尿病合併症予防薬又は治療薬、或はイミダゾールカルボン酸類、その薬理上許容される塩若しくはその薬理上許容されるエステルを有効成分として含有する腎疾患予防薬又は治療薬に関する。

[0002]

【従来の技術】食生活の欧米化や人口の高齢化に伴い、 高血圧症や心臓病等の循環器系疾患、糖尿病や高脂血症 の代謝性疾患の患者数は増加の一途を辿っている。特

に、肥満、糖尿病 [特に、インスリン非依存性糖尿病 (NIDDM)]、高血圧症及び高脂血症を同時に合併 するシンドロームX(Syndrome X)「ダイアビーティス、 第37巻、第1595頁乃至第1607頁(1988年): Diabetes, 37, 1595-1607 (1988)] と呼ばれる患者の増加が問題と なっている。このような患者では、冠動脈疾患を発症す る危険性が非常に高く、有用な予防又は治療の手段が模 索されてきた。シンドロームXでは、その病態に、イン スリン作用不全、即ち、インスリン抵抗性「ダイアベト 10 ロジア、第21巻、第165 頁乃至第171 頁 (1981年) : Di abetologia, 21, 165-171 (1981)] が大きくかかわって おり、近年開発されつつあるトログリタゾン、ピオグリ タゾンのようなインスリン抵抗性改善薬の有用性が期待 されている。しかし、患者の多様性を考えると、インス リン抵抗性改善薬単独でシンドロームXやその他糖尿病 合併症のすべてを治療できるとは考えにくく、糖尿病合 併症を有効に治療するための別の手段も必要とされる。 又、糖尿病患者が腎症を併発すると、腎障害が原因で高 血圧症や高脂血症が悪化し、患者の予後は更に悪化す る。従って、糖尿病合併症の中でも、特に腎症の予防や 治療が重要である。近年、降圧剤として用いられてきた アンジオテンシン変換酵素(ACE) 阻害剤の糖尿病性腎症 への有効性 [ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ ・メディスン、第313 巻、第1617頁乃至第1620頁(1985 年): New. Eng. J. Med., 313, 1617-1620 (1985)] が 明らかとなっているが、本剤は、又、インスリン抵抗性 をも改善させるとされており、その機序にはキニン系の 増強が考えられている[ハイパーテンション、第23巻、 第450 頁乃至第455 頁 (1992年): Hypertension, 23, 4 50-455 (1992)]。また、同じレニン・アンジオテンシ 系抑制剤であるアンジオテンシ II 受容体拮抗薬につい ても腎保護効果が期待でき、実際、ストレプトゾトシン で誘発したインスリン依存性糖尿病(IDDM)ラット において、ロサルタンが腎症を抑制することが報告され ている [ジャーナル・オブ・アメリカン・ソサエティー ・オプ・ネフロロジー、第4 巻、第40頁乃至第49頁 (19 93年): J. Am. Soc. Nephrol., 4, 40-49 (1993)]。 キニン系増強作用がないアンジオテンシ II 受容体拮抗 薬は、空咳等の副作用が少ない一方、インスリン抵抗性 を改善させるか否かは議論が分かれている。又、NID DMでは、血中及び腎組織中のレニン活性は低く [ジャ ーナル・オブ・アメリカン・ソサエティー・オブ・ネフ ロロジー、第4巻、第1354頁乃至第1361頁 (1993年) : J. Am. Soc. Nephrol., 4, 1354-1361 (1993)], NI DDM合併症に対するアンジオテンシII 受容体拮抗薬 の有効性は必ずしも明らかでない。実際、自然発症NI DDMモデル動物の肥満ズッカー(Obese Zucker)ラット において、アンジオテンシンII 拮抗薬であるロサルタ ンは降圧作用を示すのに、尿蛋白の減少や血中脂質 (コ 50 レステロール、トリグリセライド等)の低下はいずれも

q

観察されないとの報告もされている [ジャーナル・オブ・アメリカン・ソサエティー・オブ・ネフロロジー、第6巻、第1295頁乃至第1299頁 (1995年): J. Am. Soc. Nephrol., <u>6</u>,1295-1299 (1995)]。

【0003】一方、腎疾患、例えば、アイ・ジー・エイ (IgA) 腎症 [バージャー(Berger)病] 、膜性腎症、増殖 性糸球体腎炎、硬化性糸球体腎炎、巣状糸球体硬化症、 微小変化型ネフローゼ症候群等の病型に分類される糸球 体腎炎は、そのいずれの病型についても、発症機序、進 展機序が今日まで明らかにされていない。糸球体腎炎の 中で最も患者が多いとされるIgA 腎症を例に取ると、Ig A 主体の免疫複合体が腎糸球体に沈着することにより発 症し、様々な過程を経て最終的に糸球体硬化に至り進行 すると考えられている「アメリカン・ジャーナル・オブ ・キドゥニー・ディズィーズ、第12巻、第388 頁乃至第 392 頁(1988 年): Am. J. Kid. Dis., 12, 388-392 (19 88)、クリニカル・ネフロロジー、第38巻、第245 頁乃 至第253頁(1992年): Clin. Nephrol., <u>38</u>, 245-253 (1992)]。しかし、本疾患でIgA抗体産生を刺激する抗 原についてはいまだ不明であり、又、免疫複合体沈着後 の腎炎進行メカニズムについては、補体活性化、白血球 の浸潤、各種サイトカインの増殖因子の産生亢進、活性 酸素の産生、血液凝固異常等の関与が示唆されている が、詳細は明らかでない [綜合臨牀、第45巻、第228 頁 乃至第233 頁(1996年)]。糸球体腎炎等の治療剤とし ては、現在、副腎皮質ステロイドを中心に、免疫抑制 剤、抗血小板薬、抗凝固薬等が用いられている。しか し、副腎皮質ステロイドや免疫抑制剤は、副作用のた め、長期投与に問題があり、また、いずれの薬剤も、そ の効果については議論が分かれ、有効率は高くない。実 際、日本国内において、人工透析を受ける腎臓病患者は 増加の一途をたどっているが、その原因の約40% は糸球 体腎炎である。近年、降圧剤のうち、特にアンジオテン シン変換酵素(ACE) 阻害薬に腎保護作用が有ることが示 唆されている [アメリカン・ジャーナル・オブ・ハイパ ーテンション、第10巻(第2部)、第53S 頁乃至第58S 頁(1995年): Am. J. Hypertens., 10 (Pt. 2), 53S-58S (1995)]。しかし、現時点で有用性が確立しているの は、糖尿病性腎炎に対するACE 阻害薬の使用のみである [ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ・メディス ン、第329 巻、第1456頁乃至第1462頁(1993年): New. Eng. J. Med., 329, 1456-1462 (1993)]。ACE 阻害薬 の腎保護メカニズムには、腎糸球体内圧の低下「ハイパ ーフィルトレイション(hyperfiltration) の是正] や間 質細胞の増殖・線維化の抑制等が関与すると考えられて いる [ニュー・イングランド・ジャーナル・オブ・メデ ィスン、第307巻、第652 頁乃至第659 頁(1982 年):N ew. Eng. J. Med., 307, 652-659(1982)、アチーブズ・ オブ・インターナショナル・メディスン、第153 巻、第 1749頁乃至第1759頁(1993年): Arch. Intern. Med.,

153, 1749-1759 (1993)]。糸球体腎炎のうちIgA 腎症 の患者に対して、ACE 阻害薬の有用性を示す報告がなさ れている [コントリビューション・トウ・ネフロロジ 一、第90巻、第161 頁乃至第165 頁(1991 年): Contri b. Nephrol., <u>90</u>, 161-165 (1991)]。しかし、高血圧 を伴わないような患者にどれだけ有効であるかは今後の 課題である。また、これまで開発されたACE 阻害薬は一 部のものを除いて、その排泄経路が腎臓であり、その面 で腎疾患を有する患者への投与は慎重を余儀なくされ る。また、最近開発が進んでいるアンジオテンシ II 拮 抗薬も腎保護効果が期待できると考えられるが、腎疾 患、特に、糸球体腎炎への有効性は明らかでない。例え ば、膜性腎症のモデル [ヘイマン(Heymann) 腎炎] にお いて、ACE 阻害薬であるエナラプリルは明らかな蛋白尿 抑制作用を示すが、アンジオテンシン II 拮抗薬である ロサルタンは蛋白尿抑制作用を示さないことが報告され ている [アメリカン・ジャーナル・オブ・フィジオロジ 一、第263 巻、第F311頁乃至第F318頁(1992 年): Am. J. Physiol., <u>263</u>, F311-F318 (1992)] .

10

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明者等は、糖尿病 合併症、特に、NIDDMに合併する腎症、高脂血症及 び高血圧症の予防と治療の重要性に鑑みて種々研究を重 ねた結果、特定のアンジオテンシンII受容体拮抗薬が、 NIDDMモデルラットの腎症、高脂血症及び高血圧症 のいずれに対しても、優れた抑制効果を有し、副作用も 少なく、糖尿病合併症、特に、腎症、高脂血症及び/又 は高血圧症の予防薬又は治療薬となることを見い出すに 至った。また、本発明者等は、腎疾患、特に、糸球体腎 炎の予防と治療の重要性に鑑みて種々研究を重ねた結 果、特定のアンジオテンシンII受容体拮抗薬が、ラット に人為的に作成した糸球体腎炎に対して、優れた抑制効 果を有し、副作用も少なく、腎疾患、特に、糸球体腎炎 の予防薬又は治療薬となることを見い出すに至った。本 発明は、特定のアンジオテンシンII受容体拮抗薬を有効 成分として含有する糖尿病合併症の予防薬又は治療薬、 或は特定のアンジオテンシンII受容体拮抗薬を有効成分 として含有する腎疾患の予防薬又は治療薬を提供する。 [0005]

【課題を解決するための手段】本発明の有効成分である イミダゾールカルボン酸類は、一般式

[0006]

[化3]

【0007】を有する。

【0008】上記式中、 R^1 は、 C_1 $-C_1$ アルキル基を示し、 R^2 及び R^3 は、同一又は異なって、水素原子又は C_1 $-C_1$ アルキル基を示し、 R^4 は、水素原子又は C_1 $-C_1$ アルキル基を示し、 R^5 は、水素原子を示し、 R^6 は、カルボキシ基又はテトラゾールー 5 - イル基を示す。

【0009】R'、R'、R'及びR'のC1 -C,ア ルキル基は、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソ プロピル、ブチル、イソブチル基であり得、R¹ のC₁ -C. アルキル基は、好適には、エチル、プロピル又は ブチル基であり、更に好適には、プロピル又はブチル基 であり、特に好適には、プロピル基であり、 R^2 、 R^3 及びR'のC、-C、アルキル基は、好適には、メチル 又はエチル基であり、特に好適には、メチル基である。 【0010】化合物(I)の薬理上許容されるエステル のエステル殘基(R⁵a)は、例えば、上述のC₁-C₄ アルキル基、C2 - Cs アルカノイルオキシメチル若し くは1-(C₂-C₅アルカノイルオキシ)エチル基 (該C₂ - C₅ アルカノイル部分は、例えば、アセチ ル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリ ル、イソバレリル、ピバロイルであり得、好適には、ア セチル又はピバロイルであり、特に好適には、ピバロイ ルである。)、C: -C: アルコキシカルボニルオキシ メチル若しくは1-(C₁-C₁アルコキシカルボニル オキシ) エチル基(該C1 - C, アルコキシ部分は、例 えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキ シ、ブトキシ、イソブトキシであり得、好適には、メト キシ、エトキシ、プロポキシ又はイソプロポキシであ り、特に好適には、エトキシ又はイソプロポキシであ る。)、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソ レンー4-イル) メチル基、 (5-フェニルー2-オキ ソー1, 3-ジオキソレン-4-イル) メチル基又はフ タリジル基であり得、好適には、メチル基、エチル基、 アセトキシメチル基、1-(アセトキシ)エチル基、ピ バロイルオキシメチル基、1 - (ピバロイルオキシ) エ チル基、メトキシカルボニルオキシメチル基、1-(メ トキシカルボニルオキシ) エチル基、エトキシカルボニ ルオキシメチル基、1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル基、プロポキシカルボニルオキシメチル基、1- 40 (プロポキシカルボニルオキシ) エチル基、イソプロポ キシカルボニルオキシメチル基、1-(イソプロポキシ カルボニルオキシ) エチル基、 (5-メチル-2-オキ ソー1, 3-ジオキソレン-4-イル) メチル基又はフ タリジル基であり、特に好適には、ピバロイルオキシメ チル基、エトキシカルボニルオキシメチル基、1-(エ トキシカルボニルオキシ) エチル基、イソプロポキシカ ルボニルオキシメチル基、1- (イソプロポキシカルボ ニルオキシ) エチル基、(5-メチル-2-オキソー 1,3-ジオキソレン-4-イル)メチル基又はフタリ

ジル基であり、最も好適には、ピバロイルオキシメチル 基又は(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレ ンー4-イル)メチル基である。また、イミダゾール環 の5位のカルボキシ基のエステルが好適である。

【0011】本発明の化合物(I)は、所望により、常法に従って酸または塩基で処理することにより、それぞれ相当する薬理上許容し得る塩に変えることができる。このような酸付加塩の例としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸等の無機酸、マレイン酸、フマル酸、酒石酸、クエン酸等の有機酸等による付加塩があげられ、塩基による塩としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物、水酸化カルシウム、水酸化マグネシウム等のアルカリ土類金属水酸化物、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩があげられる。更に、化合物(I)の分子内に不斉炭炭素が存在する場合は、ラセミ体および光学活性体を包含し、また、化合物(I)又はその塩の水和物も包含する。

【0012】又、化合物(I)は、好適には、(1) R がエチル基、プロピル基又はブチル基である化合物、(2) R がプロピル基又はブチル基である化合物、

(3) R¹ がプロピル基である化合物、(4) R² 及び R'が、同一又は異なって、水素原子又はメチル基であ る化合物、(5) R² 及びR³ が、同一で、メチル基で ある化合物、(6) R が水素原子又はメチル基である 化合物、(7) R が水素原子である化合物、(8) R が水素原子又は式 R°aを有する基 (式中、R°aは、 メチル基、エチル基、アセトキシメチル基、1-(アセ トキシ) エチル基、ピバロイルオキシメチル基、1-(ピパロイルオキシ) エチル基、メトキシカルボニルオ キシメチル基、1-(メトキシカルボニルオキシ) エチ ル基、エトキシカルボニルオキシメチル基、1- (エト キシカルボニルオキシ) エチル基、プロポキシカルボニ ルオキシメチル基、1-(プロポキシカルボニルオキ シ) エチル基、イソプロポキシカルボニルオキシメチル 基、1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル 基、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレン - 4 - イル) メチル基又はフタリジル基である。) であ る化合物、(9) R°が水素原子又は式 R°aを有する 基(式中、R⁵aは、ピパロイルオキシメチル基、エトキ シカルボニルオキシメチル基、1- (エトキシカルボニ ルオキシ) エチル基、イソプロポキシカルボニルオキシ メチル基、1- (イソプロポキシカルボニルオキシ) エ チル基、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジオキソ レン-4-イル) メチル基又はフタリジル基である。) である化合物、 (10) R⁵ が式 R⁵aを有する基 (式 中、R³aは、ピバロイルオキシメチル基又は(5-メチ ルー2ーオキソー1, 3ージオキソレンー4ーイル) メ チル基である。) である化合物、(11) R⁶ がテトラ

ゾールー5ーイル基である化合物をあげることができ

る。尚、同一の基を示すグループ間では、グループ番号が大きくなるに従って、好適の程度が増すことを示す(例えば、R¹ グループ間では、(1)が更に好適であり、(2)が更により好適であり、(3)が特に好適であることを示す。)。

13

【0013】また、(1) -(3) からなる群から R^1 を選択し、(4) -(5) からなる群から R^2 及び R^3 を選択し、(6) -(7) からなる群から R^4 を選択し、(8) -(10) からなる群から R^5 を選択し、これらを組み合わせて、又はこれらと(11)の R^6 を組 10 み合わせて得られる化合物も好適であり、例えば、以下のものがあげられる。

【0014】 (12) R¹ がエチル基、プロピル基又は ブチル基であり、R² 及びR³ が、同一又は異なって、 水素原子又はメチル基であり、R^{*}が水素原子又はメチ ル基であり、R⁵ が水素原子又は式 R⁵aを有する基 (式中、R³aは、メチル基、エチル基、アセトキシメチ ル基、1-(アセトキシ) エチル基、ピバロイルオキシ メチル基、1-(ピバロイルオキシ)エチル基、メトキ シカルボニルオキシメチル基、1-(メトキシカルボニ ルオキシ) エチル基、エトキシカルボニルオキシメチル 基、1-(エトキシカルボニルオキシ)エチル基、プロ ポキシカルボニルオキシメチル基、1-(プロポキシカ ルボニルオキシ) エチル基、イソプロポキシカルボニル オキシメチル基、1- (イソプロポキシカルボニルオキ シ) エチル基、(5-メチル-2-オキソ-1, 3-ジ オキソレンー4-イル) メチル基又はフタリジル基であ る。) である化合物、(13) R¹ がプロピル基又はブ チル基であり、R² 及びR³ が、同一で、メチル基であ* *り、R^{*}が水素原子であり、R^{*}が水素原子又は式 R ^{*}aを有する基(式中、R^{*}aは、ピバロイルオキシメチル 基、エトキシカルボニルオキシメチル基、1ー(エトキシカルボニルオキシ)エチル基、イソプロポキシカルボニルオキシンエチル基、1ー(イソプロポキシカルボニルオキシ)エチル基、(5ーメチルー2ーオキソー1、3ージオキソレンー4ーイル)メチル基又はフタリジル基である。)であり、R^{*}がテトラゾールー5ーイル基である化合物、(14)R[†]がプロピル基であり、R^{*}が水素原子であり、R^{*}が、同一で、メチル基であり、R^{*}が水素原子であり、R^{*}が式 R^{*}aを有する基(式中、R^{*}aは、ピバロイルオキシメチル基又は(5ーメチルー2ーオキソー1、3ージオキソレンー4ーイル)メチル基である。)であり、R^{*}がテトラゾールー5ーイル基である化合物。

【0015】一般式 (I) における好適な化合物として、次の表1に示す化合物を具体的に例示することができる。

[0016]

【化4】

【0017】 【表1】

化合物 番号(No.)	R¹	R²	R³	R'	R ⁵	R ⁶
1	Et	Me	Me	Н	Н	CO₂ H
2	Et	Me	Me	Н	Pom	CO₂ H
3	Et	Me	Me	Н	Mod	CO₂ H
4	Et	Me	Me	Н	Н	Tz
5	Et	Me	Me	H	Pom	Tz
6	Et	Me	Me	Н	Mod	Tz
7	Pr	Н	Н	H	H	CO₂ H
8	Pr	Н	Н	H	Pom	CO₂ H
9	Pr	H	Н	Н	Mod	CO₂ H
10	Pr	Н	Н	Н	H	Tz
11	Pr	H	Н	Н	Pom	Tz
12	Pr	Н	Н	Н	Mod	Tz
13	Pr	Н	Me	Н	Н	CO₂ H
14	Pr	Н	Me	Н	Pom	CO₂ H
15	Pr	Н	Me	Н	Mod	CO₂ H
16	Pr	H	Me	Н	H	Tz
17	Pr	Н	Me	Н	Pom	Tz

1.5			(9)			#
15 18	· D	U	W-		W 1	ar.
19	Pr	H V-	Me M-	H	Mod	Tz
20	Pr Pr	Me Me	Me	H	H N-	CO₂ H
21	Pr		Me	H	Me	CO₂ H
22		Me	Me	H	Et	CO₂ H
23	Pr Pr	Me	Me	H	Pom	CO₂ H
24	Pr	Me W-	Me	H	CH ₂ OCO ₂ Et	CO₂ H
2 4 25	Pr	Me W-	Me	H	CH (Me) OCO ₂ Et	CO₂ H
	Pr	Me	Me	H	CH ₂ OCO ₂ Pr ¹	CO₂ H
26	Pr	Me V-	Me	H	CH (Me) OCO₂ Pr	CO₂ H
27	Pr	Me	Me	H	Mod	CO₂ H
28	Pr	Me	Me	H	Phth	CO₂ H
29	Pr	Me	Me	H	H	Tz
30	Pr	Me	Me	Н	Me	Tz
31	Pr	Me	Me	H	Et	Tz
32	Pr	Me	Me	H	Pom	Tz
33	Pr	Me	Me	H	CH₂ OCO₂ Et	Tz
34	Pr	Me	Me	Н	CH (Me) OCO ₂ Et	Tz
35	Pr	Me	Me	H	CH ₂ OCO ₂ Pr ⁱ	Tz
36	Pr	Me	Me	Н	CH (Me) OCO ₂ Pr ⁱ	Tz
37	Pr	Me	Me	H	Mod	Tz
38	Pr	Me	Me	Н	Phth	Tz
39	Pr	Me	Me	Me	H	CO₂ H
40	Pr	Ме	Me	Me	Pom	CO₂ H
41	Pr	Me	Me	Me	Mod	CO₂ H
42	Pr	Me	Me	Me	H	Tz
43	Pr	Me	Me	Me	Pom	Tz
44	Pr	Me	Me	Me	Mod	Tz
45	Bu	Н	H	Н	Н	CO₂ H
46	Bu	H	H	Н	Pom	CO₂ H
47	Bu	H	H	H	Mod	CO₂ H
48	Bu	H	H	Н	H	Tz
49	Bu	H	H	Н	Pom	Tz
50	Bu	H	Н	Н	Mod	Tz
51	Bu	H	Me	H	H	CO ₂ H
52	Bu	H	Me	Н	Pom	CO₂ H
53	Bu	H	Me	H	Mod	CO₂ H
54	Bu	Н	Me	H	H	Tz
55	Bu	H	Me	H	Pom	Tz
56	Bu	H	Me	H	Mod	Tz
57	Bu	Me	Me	Н	Н	CO₂ H
58	Bu	Me	Me	Н	Pom	CO₂ H
59	Bu	Me	Me	Н	CH₂ OCO₂ Et	CO₂ H
60	Bu	Me	Me	Н	CH (Me) OCO ₂ Et	CO₂ H
61	Bu	Me	lie	Н	CH ₂ OCO ₂ Pr ⁱ	CO₂ H
62	Bu	Ме	Me	H	CH (Me) OCO₂ Pr'	CO₂ H
63	Bu	Me	Me	H	Mod	CO₂ H
64	Bu	Me	Me	Н	Phth	CO₂ H
65	Bu	Me	Me	Н	Н	Tz
66	Bu	Me	Me	H	Me	Tz
67	Bu	Me	Me	Н	Et	Tz

	17							18
68		Bu	Me	Me	Н	Pom	Tz	
69		Bu	Me	Me	H	CH ₂ OCO ₂ E t	Tz	
70		Bu	Me	Me	Н	CH (Me) OCO ₂ Et	Tz	
71		Bu	Me	Me	Н	CH₂ OCO₂ Pr¹	Tz	
72		Bu	Me	Me	Н	CH (Me) OCO₂ Pr¹	Tz	
73		Bu	Me	Me	Н	Mod	Tz	
74		Bu	Me	Me	Н	Phth	Tz	
75		Bu	Me	Me	Me	H	CO ₂ H	
76		Bu	Me	Me	Me	Pom	CO₂ H	
77		Bu	Me	Me	Me	Mod	CO₂ H	
78		Bu	Me	Me	Me	Н	Tz	
79		Bu	Me	Me	Me	Pom	Tz	
80		Bu	Me	Me	Me	Mod	Tz	

上記表において、略号は以下の基を示す。

[0018]

Bu : ブチル基 Et : エチル基 Me : メチル基

Mod : (5- メチル-2- オキソ-1, 3- ジオキソレン-4- イ 20

ル)メチル基

Phth:フタリジル基

Pom: ピパロイルオキシメチル基

Pr : プロピル基 Pr : イソプロピル基

Tz: テトラゾールー5ーイル基。

【0019】また、上記表において、好適には、例示化 合物番号No. 2、3、4、5、6、7、8、9、1 0, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 1 8, 19, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 2 8, 29, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 3 8, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 5 0, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 5 8, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 6 6, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 7 4、76、77、79及び80の化合物であり、さらに 好適には、例示化合物番号No. 5、6、8、9、1 0, 11, 12, 14, 15, 16, 17, 18, 1 9, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 2 9, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 4 6, 47, 48, 49, 50, 52, 53, 54, 5 5, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 6 3, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 7 1、72、73及び74の化合物であり、さらにより好 適には、例示化合物番号No.5、6、8、9、10、 11, 12, 14, 15, 17, 18, 22, 23, 2 4, 25, 26, 27, 29, 32, 33, 34, 3 5, 36, 37, 38, 49, 50, 55, 56, 5 8, 63, 65, 68, 69, 70, 71, 72, 73 及び74の化合物であり、特に好適には、

例示化合物番号No. 11: ピバロイルオキシメチル 4-ヒドロキシメチル-2-プロピル-1-[4-[2 - (テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メ チルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 12: (5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メチル 4-ヒドロキシメチル-2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 17:ピバロイルオキシメチル 4-(1-ヒドロキシエチル)-2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、 例示化合物番号No. 18:(5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル) メチル 4-(130-ヒドロキシエチル)-2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 32:ピバロイルオキシメチル 4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-2-プロ ピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フ ェニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキ シレート、

例示化合物番号No. 33:エトキシカルボニルオキシメチル 4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-40 2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 34:1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル 4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル) -2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール<math>-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No.35:イソプロポキシカルボニル オキシメチル 4-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチ 50 ル)-2-プロピル-1-[4-[2-(テトラゾール -5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール -5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 36:1-(イソプロポキシカルボニルオキシ) エチル4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル) -2-プロピルー1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 37: (5-メチル-2-オキソー1, 3-ジオキソレン-4-イル) メチル 4- (1-ヒドロキシー1-メチルエチル) -2-プロピル-1 10- [4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート、

例示化合物番号No.68:ピバロイルオキシメチル 2ープチルー4ー(1ーヒドロキシー1ーメチルエチ ル)-1-[4-[2-(テトラゾールー5ーイル)フ ェニル]フェニル]メチルイミダゾールー5ーカルボキ シレート、

例示化合物番号No.69:エトキシカルボニルオキシメチル 2-ブチルー4-(1-ヒドロキシー1-メチ 20ルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾールー5-イル)フェニル]フェニル]メチルイミダゾールー5-カルボキシレート.

例示化合物番号No. 70:1-(エトキシカルボニルオキシ) エチル 2-ブチル-4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5-カルボキシレート、

例示化合物番号No. 71:イソプロポキシカルボニルオキシメチル 2ープチルー4ー (1ーヒドロキシー1ーメチルエチル) -1-[4-[2-(テトラゾールー5ーイル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレート、

例示化合物番号No. 72:1- (イソプロポキシカル ボニルオキシ) エチル2-ブチル-4- (1-ヒドロキシ-1-メチルエチル) -1- [4-[2-(テトラゾール-5-イル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾール-5-カルボキシレート及び

例示化合物番号No. 73: (5-メチルー2-オキソー1, 3-ジオキソレンー4ーイル) メチル 2-ブチ 40ルー4ー(1ーヒドロキシー1ーメチルエチル) ー1ー [4ー[2ー(テトラゾールー5ーイル) フェニル] フェニル] メチルイミダゾールー5ーカルボキシレートの化合物であり、最も好適には、

例示化合物番号No.32:ピバロイルオキシメチル 4-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-2-プロ ピル-1-[4-[2-(テトラゾール-5-イル)フ エニル]フェニル]メチルイミダゾール-5-カルボキ シレート及び

例示化合物番号No.37:(5-メチルー2-オキソ 50 リウム、架橋ポリビニルピロリドンのような化学修飾さ

-1, 3-ジオキソレン-4-イル) メチル <math>4-(1-1) メチル 1-1

20

[0020]

【発明の実施の形態】本発明の有効成分である化合物 (I)、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルは、公知であるか (例えば、特開平5-78328 号公報等) 又は公知の方法 (例えば、特開平5-78328 号公報等) に従って容易に製造される。

【0021】本発明の有効成分である化合物(I)、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルは、優れたNIDDM合併症抑制作用を有し、毒性も弱いため、糖尿病合併症、特に、NIDDMに合併する腎症、高脂血症、高血圧症等の予防薬又は治療薬として有用である。

【0022】また、本発明の有効成分である化合物

(1)、その薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステルは、優れた腎炎抑制作用等を有し、毒性も弱いため、腎疾患、特に、アイ・ジー・エイ(IgA) 腎症[バージャー(Berger)病]、膜性腎症、増殖性糸球体腎炎、硬化性糸球体腎炎、巣状糸球体硬化症、微小変化型ネフローゼ症候群等病型等の糸球体腎炎の予防薬又は治療薬として有用である。

【0023】本発明有効成分である化合物(I)、その 薬理上許容される塩又はその薬理上許容されるエステル を上記疾患の治療剤又は予防剤として使用する場合に は、それ自体あるいは適宜の薬理学的に許容される、賦 形剤、希釈剤等と混合し、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、 散剤若しくはシロップ剤等による経口的又は注射剤等に よる非経口的(特に、経口的)に投与することができ る。これらの製剤は、賦形剤(例えば、乳糖、白糖、ブ ドウ糖、マンニット、ソルビットのような糖誘導体:ト ウモロコシデンプン、馬鈴薯デンプン、αーデンプン、 デキストリン、カルボキシメチルデンプンのようなデン プン誘導体:結晶セルロース、低置換度ヒドロキシプロ ピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロー ス、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセ ルロースカルシウム、内部架橋カルボキシメチルセルロ ースナトリウムのようなセルロース誘導体:アラビアゴ ム;デキストラン;プルラン;軽質無水珪酸、合成珪酸 アルミニウム、メタ珪酸アルミン酸マグネシウムのよう な珪酸塩誘導体:リン酸カルシウムのようなリン酸塩誘 導体;炭酸カルシウムのような炭酸塩誘導体;硫酸カル シウムのような硫酸塩誘導体等)、結合剤(例えば、前 記の賦形剤;ゼラチン;ポリビニルピロリドン;マグロ ゴール等)、崩壊剤(例えば、前記の賦形剤;クロスカ ルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナト

れた、デンプン、セルロース誘導体等)、滑沢剤(例え ば、タルク:ステアリン酸:ステアリン酸カルシウム、 ステアリン酸マグネシウムのようなステアリン酸金属 塩;コロイドシリカ;ビーガム、ゲイロウのようなラッ クス類;硼酸;グリコール;フマル酸、アジピン酸のよ うなカルボン酸類; 安息香酸ナトリウムのようなカルボ ン酸ナトリウム塩;硫酸ナトリウムのような硫酸類塩; ロイシン;ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリル硫酸マグ ネシウムのようなラウリル硫酸塩;無水珪酸、珪酸水和 物のような珪酸類:前記の賦形剤におけるデンプン誘導 体等)、安定剤(例えば、メチルパラベン、プロピルパ ラベンのようなパラオキシ安息香酸エステル類;クロロ ブタノール、ベンジルアルコール、フェニルエチルアル コールのようなアルコール類;塩化ベンザルコニウム; フェノール、クレゾールのようなフェノール類;チメロ サール;無水酢酸;ソルビン酸等)、矯味矯臭剤(例え ば、通常使用される、甘味料、酸味料、香料等)、希釈 剤、注射剤用溶剤(例えば、水、エタノール、グリセリ ン等) 等の添加剤を用いて周知の方法で製造される。そ の使用量は症状、年齢等により異なるが、経口投与の場 合には、1回当り下限1mg(好適には、10mg)、 上限1000mg (好適には、500mg) を、静脈内 投与の場合には、1回当り下限0.5 mg (好適には、5 mg)、上限500mg (好適には、250mg) を成 人に対して、1日当り1乃至6回症状に応じて投与する ことが望ましい。

[0024]

【実施例】以下に実施例及び製剤例を示し、本発明をさ*

* らに詳細に説明するが、本発明の範囲は、これらに限定されるものではない。

【0025】実施例1

糖尿病ラットにおける降圧作用、脂質低下作用及び蛋白 尿抑制作用

自然発症NIDDMモデルであるズッカー・ダイアベテ ィック・ファッティ(Zucker Diabetic Fatty: ZDF) ラッ トにその12週齢から31週齢までの19週間、試験化合物を 混餌投与した(なお、飼料中の試験化合物の濃度は0.00 1%又は0.01%である。)。対照群には、薬物を含まない 飼料を与えた。又、正常動物群として、同週齢のリーン (Lean) ラットを用い、このラットにも、薬物を含まない 飼料を与えた。30週齢乃至31週齢の時点で、以下の測定 を行った。即ち、収縮期血圧は、無麻酔下にテイル・カ フ(Tail-Cuff) 法で測定した。又、代謝ケージを用い て、24時間採尿し、尿中の蛋白濃度をピロガロールレッ ド・モリブデン錯体法により測定した。更に、血糖値は グルコースオキシダーゼ法で測定し、血漿中の脂質(総 コレステロール、トリグリセライド及び非エステル型遊 離脂肪酸) は自動分析計 (Hitachi 7250型、(株) 日立 製作所製)により測定した。統計的有意性は、ダネット (Dunnett) の多重比較試験により検定し、危険率 (P) < 0.05を有意とみなした。収縮期血圧及び尿中の蛋白濃 度の測定結果を表2に示し、血糖値及び血漿中の脂質 (総コレステロール、トリグリセライド及び非エステル 型遊離脂肪酸)の測定結果を表3に示す。

[0026]

【表2】

実験 番号		投与量 (%)	動物 数	体重 (g)	収縮期血圧 (mmHg)	尿中蛋白排泄量 (mg/day/100g体重)
1	例示化合物番号 37の化合物	号 0.001 [*]	9	471±15	5 142±4	65. 0±6. 2 [⇔]
2	例示化合物番号 37の化合物	号 0.01 ^{*)}	10	468±16	5 121±3**)	22. 9±4. 2 ^{***}
	対照群	0	10	4 82±19		92. 1±7. 2
	正常群 	0	10	446±15	5 123±3 [∞]	3. 2±0. 5 [∞]

*) 飼料中の試験化合物の濃度。

[0027]

**) 対照群に比べて有意差がある (P < 0.05)。

[0028]

血糖値 総コレステロール 実験 トリグリセライド 遊離脂肪酸 番号 (mg/dl) (mg/d1)(mg/d1)(mEq/1)212±15**) 460± 81" 1. 37±0. 12" 521 ± 22 1 135± 9^{**} 2 526±23 240± 27" 1. 16±0. 07"

※ ※【表3】

 501±27	277±14	907±118	1. 84 ± 0.12
161± 3 ^{**)}	94± 3 ^{∞)}	79± 7 [∞]	1. 00 ± 0.08^{-1}

**) 対照群に比べて有意差がある (P < 0.05)。

【0029】上記結果から、分かるように、本願発明の 有効成分である化合物は、体重及び血糖値には影響を与 えないが、NIDDMモデルラットが有する高血圧、尿 中蛋白排泄量の増加及び血漿中の脂質の増加を顕著に抑 制している。

【0030】実施例2 ラットの腎炎抑制効果

やまもととウィルソン (T. Yamamoto & C. B. Wilson) の方法 [キドゥニー・インターナショナル、第32巻、 第514頁乃至第525頁(1987年): Kid. Int., 32,514-525 (1987)] に従って、7週齢のウィスター 京都ラットに抗ラットThy-1.1 モノクローナル抗体を1 回尾静注することにより、糸球体腎炎モデルを作成し た。また、試験化合物は、0.5%カルボキシメチルセ ルロース水溶液(CMC溶液)に懸濁させ、腎炎惹起後*20

*から、10mg/kg/日を実験終了まで、経口投与した。腎炎 惹起7日目に、ピロガロールレッド・モリブデン錯体法 及びエリサ法(ELISA: Enzyme-Linked Immunosorbent Assay)を用いて、尿中の蛋白及びアルブミンを測定する 10 と共に、糸球体硬化度を測定した。糸球体硬化度の測定 は、腎皮質パラフィン切片をパム(PAM: Periodic Acid-Methenamine silver) 染色した後、動物当たり50個の糸 球体を顕微鏡で観察し、レイジら(L. Raiji et. al.)の 方法[キドゥニー・インターナショナル、第26巻、第 137頁乃至第143頁 (1984年): Kid. Int., 2 6. 137-143 (1984)] を用いて指数化した。尿中蛋白排 泄量及び尿中アルブミン排泄量の結果を表 4 に示し、糸 珠体硬化指数の結果を表5に示す。

[0031] 【表4】

実験 試験化合物	動物	尿中蛋白排泄量	尿中アルブミン排泄量
番号	数	(mg/day/100g体重)	(μg/day/100g体重)
1 例示化合物番号 37の化合物	7	2. 4±0. 2	744±112
対照群 正常群	7*)	6.0±1.1	3960±796
	7	1.6±0.1	159± 13

溶剤 (CMC溶液) を投与した。

[0032]

※ ※【表5】

実験番号		動物 数	糸珠体硬化指数
1	例示化合物番号 37の化合物	7	236.9±13.1
	対照群 正常群	7*)	296.6± 9.3 96.0± 8.3

*) 溶剤 (CMC溶液) を投与した。

【0033】上記結果から、分かるように、本願発明の 有効成分である化合物は、尿中蛋白排泄量及び尿中アル ブミン排泄量の増加を顕著に抑制し、糸珠体硬化を有意★

★に改善している。 [0034]

製剤例1

カプセル剤

例示化合物番号37の化合物 乳糖

128.7

50.0 mg

25

トウモロコシデンプン ステアリン酸マグネシウム 70.0 1.3

上記処方の粉末を混合し、60メッシュのふるいを通し た後、この粉末を250mgの3号ゼラチンカプセルに*

製剤例2

錠剤

例示化合物番号37の化合物

乳糖

トウモロコシデンプン ステアリン酸マグネシウム

上記処方の粉末を混合し、打錠機により打錠して、1錠 200mgの錠剤とする。この錠剤は必要に応じて糖衣 を施すことができる。

[0036]

【発明の効果】本発明の有効成分である前記一般式 (I) を有する化合物、その薬理上許容される塩又はそ の薬理上許容されるエステルは、NIDDMモデルラッ トの腎症、高脂血症及び高血圧症のいずれに対しても、

優れた抑制効果を有し、副作用も少なく、糖尿病合併 症、特に、腎症、高脂血症及び/又は高血圧症の予防薬

250 mg *入れ、カプセル剤とする。 [0035]

> 50.0 mg 124.0 25.0 1.0 200 mg

又は治療薬(特に、治療薬)として有用である。

【0037】また、本発明の有効成分である前記一般式 (I) を有する化合物、その薬理上許容される塩又はそ の薬理上許容されるエステルは、優れた腎炎抑制作用等 を有し、毒性も弱いため、腎疾患、特に、アイ・ジー・ エイ(IgA) 腎症 [バーシャー(Berger)病] 、膜性腎症、 增殖性糸球体腎炎、硬化性糸球体腎炎、巣状糸球体硬化 20 症、微小変化型ネフローゼ症候群等病型等の糸球体腎炎 の予防薬又は治療薬(特に、治療薬)として有用であ る。